⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

昭62 - 192322 ^⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和62年(1987)8月22日

A 61 K 31/57

7252-4C F-6742-4C 307

審査請求 未請求 発明の数 4 (全6頁)

60発明の名称 新規な薬学的組成物

> 创特 朗 昭62-28395

願 昭62(1987)2月12日 29出

優先権主張

砂1986年2月13日録スウエーデン(SE)動8600632−7

@発 明 者

ローランド・インゴル

スウェーデン国エスー112 39 ストックホルム。セント

フ・イェップソン

エリクスガタン 1 9

カビヴィトラム・アク ①出 願 人

スウエーデン国エスー112 87 ストツクホルム。リンド

ハーゲンスガタン 133

チェボラーグ 70代 理 人 弁理士 高木 千嘉

外2名

1. 発明の名称 新規な薬学的組成物

2.特許請求の範囲

- 1) オートクレーブ処理によつて蔵菌できるプ レグナノロン 0.1~1.0 8 を含有する安定な水 中油型エマルジョンからなるるα-ヒドロキ シ-5月-プレグナン-20-オン(プレグ ナノロン)の静脈内投与用組成物。
- 2) 最終組成物100減当り計算して、
 - (a) 0.1 ~ 1.0 g の量のプレグナノロン
 - (b) 椰子油、ポラゴ油、サフラワー油、綿実 油、大豆油および分子中に長鎖および中位 鎖の脂肪酸の混合物を含有する合成型の構 造のグリセリド脂質からなる群から選択さ れた10~309の量のリポイド
 - (a) 卵黄ホスホリピドおよび大豆ホスホリピ ドから選択された1~59の量の乳化剤

- (4) 注射用の水
- 最終組成物に等張性を与えるグリセロー

からなる前記等許請求の範囲第1項配級の組 成物。

- 3) 更に0~209の量のアセチル化モノグリ セリドを含有する前配特許請求の範囲第2項 配製の組成物。
- 4) 更に 0.01~0.29の量のコレステリルへミサ クシネートを含有する前配特許請求の範囲第 3 項記載の組成物。
- 5) 最終組成物100配当り計算して
 - 0.4~0.59の量のプレグナノロン
 - 15~209の量の大豆油
 - 注射用の水
 - (d) 最終組成物に等張性を与えるグリセロー

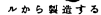
からなる前記特許請求の範囲第1項~第4項記載の組成物。

- 6) 成分(a)を実質的に成分(b)に溶解しそして次に得られたプレグナノロン・リポイド組成物を成分(o)、(d)および(e)で乳化することによつて、水中油型エマルジョンを、最終組成物100ml当り計算して
 - (a) 0.1~1.09の量のプレグナノロン
 - (b) 椰子油、ボラゴ油、サフラワー油、綿実油、大豆油および分子中に長鎖および中位鎖の脂肪酸の混合物を含有する合成型の構造のグリセリド脂質からなる群から選択された10~309の質のリポイド
 - (a) 卵黄ホスホリピドおよび大豆ホスホリピ ドから選択された 1 ~ 5 g の盤の乳化剤
 - (d) 注射用の水
 - (e) 最終組成物に等張性を与えるグリセロー

-3-

例えば、セリエ:ステロイドホルモンの麻酔作用〔Proo. Boo. Exp. B1o1. Med. 46巻116~121頁(1941年)〕を参照されたい。しかしながら、試験された多くのこのような化合物は、ステロイド研究の臨床的使用を妨げる副作用を起す。ない性質に悩まされることが判つた。このような化合物の溶解度特性は、克服することが困難である問題を提起する。特に、これらの化合物の多くは、高度に親油性であつて、静脈内使用のための安定な臨床的に有用な処方を製造する場合において非常に問題の原因となる。

プレグナノロンの麻酔性は、はじめに、フィグドル等:一連の水溶性ステロィドの中枢活性および構造〔J. Pharm. Exp. Therap. 119巻299~509頁(1957年)〕により記載された。この文献においては、目的は、静脈内投与に適した水溶性エステル誘導体に変換することによつて



ことを特徴とするプレグナノロンの静脈内投 与用の組成物の製法。

- 7) 前配特許請求の範囲第1項~第5項記載の何れかによるプレグナノロンの水中油型エマルジョンの静脈投与によつて患者を麻酔する方法。
- 8) 慰者の麻酔を得るために使用される前記特許請求の範囲第1項~第5項記載の何れかによるプレグナノロンの水中油型エマルジョン。
 5.発明の詳細な説明

本発明は、活性成分として 3 α - ヒドロキシ - 5 β - プレグナン - 20 - オン (以下プレグナノロンと称する)を含有する静脈内投与用の新規な築学的組成物に関するものである。

多数のステロイドが麻酔剤としての楽理学的 作用を有していることは、長い間知られている。

- 4 -

麻酔活性を有する既知ステロイドの投与 - 解毒を克服する点にあつた〔フィグドル等の上記文献 300頁。〕。この物質は、懸濁剤としてメチルセルローズを含有する水性懸濁液中で試験された。しかしながら、結果は成功していない。

ジェルメクは、彼の論文 "プレグナノロン:高度に強力な天然に存在する催眠 - 麻酔剤 " [Proc. 8oc. Exp. Biol. Med. 1 2 5巻1058~1062 頁 (1967年)]において、プロピレングリコールに溶解したプレグナノロンを使用した動物研究を記載している。このような製剤は臨床使用に適当でないので、臨床的に許容し得るそして安定な投与処方形態のプレグナノロンを得る問題を如何にして解決するかの示唆を与えていない

これらのステロイドは臨床的に麻酔剤として 使用されたが、これらのステロイドのいずれも

現在使用されていない。また、ヒドロキシジオ ンとしてそしてピアドリル (Viadril)の商品名 でも知られている化合物21-ヒドロキシプレ グナン-3.20-ジォンが1955年に紹介された。 例えば、ラウベヒ等:ステロイド麻酔剤[Soience 122巻78頁(1955年)]を移照されたい。い くつかの不利点のために、それは取下げられた。 化合物 3 α - ヒドロキシ - 5 α - プレグナン -11,20 - ジオンが、アルテシン (Althesin) な る商品名で市販された。例えば、アトキンソン 等:マウスの中枢神経系に対する若干のステロ イドの作用[J. Med. Chem. 8巻426~432頁 (1965年)]および英国特許明細書第1317184 号および第1379730号を移照されたい。この 物質は、より活性度の低い21-アセテートお よび共溶剤であるクレモフォル - EL(Cremophor - RL)の商品名で入手できる非 - イォン性の界

5. 組織削激プロピレングリコール中の溶液。

従って、安定な且つ静脈内投与に適した投与処方にすることができる臨床的に有用な有効なステロイド麻酔製品が非常に要求されている。 本発明は、プレグナノロンのエマルジョンからなるこのような組成物を提供する。

本発明は、活性成分としてプレグナノロンを含有する新規な臨床的に有用な且つ数学的に許

面括性ポリオキシエチル化蓖麻子油を添加する ことによつて溶液とされる。しかしながら、こ のステロイド製品は、重大な副作用のために取 下げられた。

第三のステロイド麻酔生成物ミナキソロンが、 1979年に臨床評価にうけしめられた。それは、 その毒性のプロフィルを有する問題のために取 下げられた。

要約すると、実験動物におけるもとのスクリーニング研究では動物は生存を許されない、次の3種の型の薬学的処方を使用して研究が実施されている。

- 1 体温に冷却された後そしてしばしば結晶性物質の沈澱を含有する過飽和溶液として注射される温落花生油または胡麻油中の即降溶液。
- 遺化剤としてセルローズ誘導体を使用して・ ローラーミル中で製造した即時水性懸濁液。

- B -

容し得る静脈投与用の組成物を提供する。

この新規な組成物は、オートクレーブ処理による該関によく耐えることのできるものである。 これは重要な利点である。本発明の新規な組成物は、一般的概念において、水中脂質油型エマルジョン中の0.1~1.0 9/100配の量のプレグナノロンからなる。活性物質は実質的に油相に溶解している。更に酔しくは、本発明の新規な組成物は、

- (a) 最終組成物 1 0 0 ml当り 0.1~1.0 g の量のプレグナノロン、
- (b) 最終組成物 100 ml 当り 10~30 g の量の椰子油、ボレゴ油(borago oil)、サフラワー油(sattlor oil)、綿実油、大豆油および分子中に長鎖および中位鎖の脂肪酸の混合物を含有する合成型構造のグリセリド脂質から選択されたリポイド、



- (a) 最終組成物 100 m 当り 1 ~ 5 9 の 量の 卵 費 ホスホリピドおよび大豆ホスホリピドから 選択された乳化剤、
- (4) 注射用の水、
- (e) 最終組成物に等設性を与えるグリセロール もし必要ならば、
- (x) 最終組成物100m2当り0~209好適には5~109の量のアセチル化モノグリセリド、
- (g) 最終組成物100m2当り0.01~0.2 9 の量の コレステリルへミサクシネートからなる。

プレグナノロンの量は、好適には、 最終組成物 100 m 当り 0.3 ~ 0.8 9 そして主として 0.4 ~ 0.5 9 である。

リポイドの量は、好適には、最終組成物100 秘当り15~20gである。リポイドは、薬理学的に不活性である。

もし存在する場合は、アセチル化モノグリセ

-11-

は、1 μより小さく好適には 0.2 ~ 0.3 μ である。 従つて、本発明の新規な静脈内的に注射でき る組成物は、疎水性相が親水性相中で乳化され た疎水性相としてのリポイド成分中のプレグナ ノロンの溶液からなる。

本発明の組成物を更に以下の例によつて説明する。

例 1

プレグナノロンの水中油型エマルジョンを、 次の成分から製造する。

プレグナノロン	D. 4 <i>9</i>
卵費ホスホリピド	1. 8 <i>9</i>
大豆油	2 0.0 9
アセチル化モノグリセリド	7. O <i>G</i>
グリセロール	1. 7 <i>9</i>
注射用水	100元にする量
•	

7. 7

1M水酸化ナトリウム によつて飼整したpH ッドの登は、好適には最終組成物 100 ml 当り 5 ~ 10 g である。

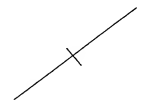
グリセロールの量は、等級 較終組成物を与えるような量であり、そしてこれは 最終組成物 100 ml 当り 10~2.5 g のグリセロールの量を意味する。

-12-

第一の工程において、プレグナノロンを大豆油と混合して実質的に溶解させる。次に、得られたプレグナノロン・大豆油組成物および他の上述した成分からエマルジョンを製造する。得られたエマルジョンは、安定でありそして Q.2~Q.3 μの平均粒子サイズを有しそして分解することができる。

例 2~4

プレグナノロンの水中油型エマルジョンを、 例 1 に記載したようにして次の成分から製造する。



成分	例2	例 3	例 4
プレグナノロン	0.4 9	0.4 9	0.4 9
卵費ホスホリピド	249	3.6 <i>9</i>	3.6 <i>9</i>
大豆油	2 0.0 9	2 0.0 9	1 5.0 <i>9</i>
アセチル化モノグリセリド	7. O <i>9</i>	-	~
グリセロール	179	1.7 🛭	179
注射用水	100ml にする量	100㎡ にする量	100ml にする量
1 M水酸化ナトリウム によつて飼整したpH	7. 7	8. 0	7. 5

例 5

最終組成物 100 配当り 0.05 9 のコレステリル ヘミサクシネートを更にエマルジョンに包含せ しめる以外は、例 2 によつてプレグナノロンの 水中油型エマルジョンを製造する。

674 6

プレグナノロンの水中油型エマルジョンを、 例1によつて次の成分から製造する。

プレグナノロン

-15-

何 · 8

最終組成物 1 0 0 配当り 0.0 5 9 のコレステリルへミサクシネートを更にエマルジョンに包含させる以外は、プレグナノロンの水中油型エマルジョンを例 7 によつて製造する。

691 9

プレグナノロンの水中油型エマルジョンを、 例 1 に配収したようにして次の成分から製造する。

プレグナノロン	0.4 🕏
卵費ホスホリピド	2.4 9
サファー油	20.09
アセチル化モノグリセリド	7. 0 9
グリセロール	179
注射用水	100歳にする量
1 単水酸化ナトリウム により調整した pH	8. 0

例 10

1 M 水酸化ナトリウム によつて飼整した pH	7. 8
往射用水	100歳にする量
コレステリルへミサクシネート	0.1 9
グリセロール	179
アセチル化モノグリセリド	7. O <i>g</i>
大豆油	2 0.0 g
卵費ホスホリピド	1.29

671 7

プレグナノロンの水中油型エマルジョンを、 例 1 に記載したようにして次の成分から製造する。

プレグナノロン	0. 4 <i>9</i>
卵黄ホスホリピド	2.4 9
ポラゴ油	2 0.0 9
アセチル化モノグリセリド	7. O <i>g</i>
グリセロール	1.79
注射用水	100元にする量
1 単水酔化ナトリウム によつて関整した pH	7. 7

-16-

プレグナノロンの水中油型エマルジョンを、 例 1 に記載したようにして次の成分から製造する。

プレグナノロン	0.4 9
卵費ホスホリピド	2.4 9
綿実油	2 0.0 9
アセチル化モノグリセリド	7. O <i>9</i>
グリセロール	179
注射用水	100㎡にする量
1 M 水酸化ナトリウム により調整した pH	7. 9

191 1 1

アセチル化モノグリセリドをエマルジョンに 包含せしめない以外は、プレグナノロンの水中 油型エマルジョンを例10により製造する。

例2~11のエマルジョンは、安定でありそ して例1によつて得られたような平均粒サイズ を有しそしてオートクレーブ処理による減菌に 耐えることができる。試験動物に対する静脈投 与によつて、これらのエマルジョンは、如何な る塩大な剛作用もなしに選ましい麻酔作用を与 えることができる。

特許出顧人 カビヴイトラム・アクチエポラーグ

代理人 弁理士 髙木千

<u>-</u>19-



外 2 名

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

M BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☑ FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
SKEWED/SLANTED IMAGES	
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	•
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POO	OR QUALITY
OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.